

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Ej
godkänd

- Adrenaline

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Adrenaline, 1 mg/ml oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Häst

Svin

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 dygn

•

Får

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

Intravenös användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 dygn

-

Får

- Milk. no withdrawal period
- Meat and offal. 1 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QC01CA24

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#) [estniska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [portugisiska](#)
[Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

8/07/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 4756

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/04/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.